

Dofatrim-ject

Zugelassen

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dofatrim-ject

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QJ01EW13

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Behältnis (Polystyrol) mit 100 Milliliter

(ID1) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Behältnis (Polystyrol) mit jeweils 100 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

29/10/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

32617.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/07/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents